This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

	(51) Classification internationale des brevets ⁴ :		(11) Numéro de publication internationale:	WO 89/ 03641
-	A01N 57/20, 57/22 // (A01N 57/20 A01N 41:08, 39:02) (A01N 57/22	A1	(43) Date de publication internationale:	5 mai 1989 (05.05.89)
	A01N 41:08, 39:02)			

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR87/00423
- (22) Date de dépôt international: 28 octobre 1987 (28.10.87)
- (71) Déposant: RHONE-POULENC AGROCHIMIE [FR/FR]; 14-20, rue Pierre-Baizet, F-69009 Lyon (FR).
- (72) Inventeurs: DECOR, Jean-Pierre; Chemin de la Croix-Blanche, Soucieu-en-Jarret, F-69510 Thurins (FR). BORROD, Guy; 38 bis, rue des Granges, F-69005 Lyon (FR).
- (74) Mandataire: RANGUIS, Patrick; Rhône-Poulenc Agrochimie, DPI, BP 9163, F-69263 Lyon Cedex 09 (FR).
- (81) Etats désignés: AT (brevet européen), AU, BE (brevet européen), BG, BJ (brevet OAPI), BR, CF (brevet OAPI), CG (brevet OAPI), CH (brevet européen), CM (brevet OAPI), DE (brevet européen), DK, FI, FR (brevet européen), GA (brevet OAPI), GB (brevet européen), HU, IT (brevet européen),

JP, KR, LU (brevet européen), ML (brevet OAPI), MR (brevet OAPI), NL (brevet européen), RO, SD, SE (brevet européen), SN (brevet OAPI), SU, TD (brevet OAPI), TG (brevet OAPI).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: COMPOSITIONS INCLUDING HERBICIDAL COMBINATIONS OF THE GLYPHOSATE TYPE AND THE PHENOXYBENZOIC TYPE
- (54) Titre: COMPOSITIONS COMPRENANT DES COMBINAISONS D'HERBICIDES DE TYPE GLYPHOSATE ET DE TYPE PHENOXYBENZOIQUE

(57) Abstract

Herbicidal composition comprising at least one herbicide of the glyphosate type and at leat one herbicide of the phenoxybenzoic type, preferably acifluorfen sodium, the weight ratio between the phenoxybenzoic herbicide and the glyphosate herbicide being comprised between 1/12 and 1/80, preferably between 1/15 and 1/50. This composition is particularly resistant to washing due to precipitations which occur just after application.

(57) Abrégé.

Composition herbicide comprenant au moins un herbicide de type glyphosate et au moins un herbicide de type phénoxybenzoïque, de préférence l'acifluorfensodium, le rapport pondéral herbicide de type phénoxybenzoïque/herbicide de type glyphosate étant compris entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50. Cette composition est notamment résistante au lessivage lors des précipitations qui se produisent peu de temps après l'application.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	ML	Mali
ΑU	Australie	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BE	Belgique	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BG	Bulgarie	IT	Italie	NO	Norvège
BJ	Bénin .	JР	Japon	RO	Roumanie
BR	Brésil	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République Centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SN	Sénégal
CH	Suisse	LI	Liechtenstein	SU	Union soviétique
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
DE	Allemagne, République fédérale d'	LU	Luxembourg	TG	Togo
DK	Danemark	MC	Monaco	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	MG	Madagascar		

Compositions comprenant des combinaisons d'herbicides de type glyphosate et de type phénoxybenzoïque.

77 W UJ/UJUTA

10

15

20

25

La présente invention concerne des compositions herbicides nouvelles à base d'un herbicide de type glyphosate et d'un herbicide de type phénoxybenzolque. Elle concerne également un procédé de traitement de végétaux indésirables au moyen de ces compositions. Le glyphosate (ou N-phosphonométhylglycine), et ses sels sont des herbicides à large spectre bien connus actifs contre les mauvaises herbes annuelles et vivaces. Cette classe d'herbicides est notamment connue pour son efficacité en postlevée et est utilisée pour les applications agricoles et pour les activités de jardin. Il est néanmoins toujours souhaitable d'améliorer l'activité herbicide de ces composés.

Il est cependant connu que les herbicides de type glyphosate agissent relativement lentement. Un délai d'environ trois semaines est en effet généralement nécessaire avant de constater les effets.

Afin de remédier à cet inconvénient, la demande de brevet PCT WO 84/03607, dans le cas particulier de l'application aux jardins d'amateurs, indique que l'addition d'une certaine quantité d'acifluerfen ou d'un de ses sels aux herbicides de type glyphosate accroît la vitesse d'action des herbicides de type glyphosate. Dans ce cadre, une quantité efficace d'herbicide de type glyphosate est utilisée et l'acifluorfen est ajouté de manière que le rapport pondéral soit compris pratiquement entre 1/8,33 et

25

30

4,2. On constate cependant que les compositions décrites révèlent dans de nombreux cas un antagonisme marqué, ce qui a pour conséquence de nuire à l'efficacité de l'herbicide de type glyphosate. On a aussi proposé d'utiliser des mélanges extemporanés de glyphosate et d'acifluorfen . contre des mauvaises herbes, non pas de jardins mais de grandes cultures, comme le soja. C'est ainsi que la publication Proceedings, Southernweeds Science Society, 38th annual meeting, Sanberg et collaborateurs, 1985, pages 86 à 89, indique qu'une dose de 430 g/ha de gly-10 phosate associée à 70 g/ha d'aciflucrfen révèle un antagonisme marqué contre les mauvaises herbes testées, cet antagonisme diminuant d'ailleurs lorsque le rapport glyphosate/acifluorfen diminue, c'est-à-dire lorsque l'on augmente la quantité d'acifluorfen. 15

Une seconde publication, Ibid, pages 64-67, Frost et collaborateurs, confirme également le fait qu'il est nécessaire d'augmenter la dose d'acifluorfen.

On constate également d'après cette-dernière publication que le spectre d'activité du glyphosate est réduit, notamment contre les graminées.

Un autre inconvénient lié au mode d'action du glyphosate ou de ses dérivés réside dans le fait qu'il est très facilement lessivable. C'est-à-dire que, si une forte pluie survient quelques heures après son application, il est en grande partie éliminé. Il est également souhaitable d'améliorer l'action des herbicides de type glyphosate sur les plantes dont la croissance est ralentie par les températures basses et/ou une humidité faible, ou sur les plantes en fin de cycle végétatif.

De manière inattendue, la présente invention permet de remédier à ces inconvénients et, plus particulièrement, permet d'atteindre un ou plusieurs des buts suivants :

35 - accroître la vitesse d'action des herbicides

de type glyphosate.

5

10

25

30

- améliorer le spectre d'activité des herbicides de type glyphosate.
- améliorer les propriétés herbicides des herbicides de type glyphosate.
- éviter le lessivage des herbicides de type glyphosate.
- améliorer l'activité des herbicides de type glyphosate sur les plantes dont la croissance est ralentie par les températures basses et/ou une humidité faible ou sur les plantes en fin de cycle végétatif.

Selon la présente invention, la composition herbicide comprend au moins un herbicide de type glyphosate

(I) et au moins un herbicide de type phénoxybenzoïque

(VIII) et est caractériséeen ce que le rapport pondéral

(VIII)/(I) est compris entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50.

Cela équivaut à un rapport molaire (VIII)/(I),
20 en tenant compte de l'équivalence molaire ramenée à l'acide
pour (I) aussi bien que pour (VIII), compris entre 1,2/12 et
1,2/80 et de préférence entre 1,2/15 et 1,2/50.

DESCRIPTION DETAILLEE DE L'INVENTION Herbicides de type glyphosate

Les herbicides de type glyphosate qui peuvent être utilisés dans la présente invention sont principalement des composés répondant aux formules I et Ia ci-dessous, ainsi que leurs métabolites et dérivés. Lesdits composés sont définis par les formules I et Ia ci-dessous:

$$Or^{\frac{1}{2}}$$

$$O=P-CH_{2}-NH-CH_{2}-Z$$

$$OR^{2}$$
(I)

dans laquelle

Z est un groupe cyano ou COOR ;

35 R est un atome d'hydrogène ou bien est choisi entre les

groupes alkyle inférieur, alcényle inférieur ou alkoxyalkyle inférieur; aryle renfermant 6 à 10 atomes de
carbone et portant facultativement 1 à 3 substituants
choisis indépendamment entre les groupes alkyle inférieur,
alkoxy inférieur, halogéno, trifluorométhyle, nitro et
cyano; ou bien est un cation compatible, capable de former
un sel;
R¹ et R² sont identiques ou différents, étant des atomes
d'hydrogène ou étant choisis entre des groupes alkyle

d'hydrogène ou étant choisis entre des groupes alkyle inférieur, aryle, aryle substitué, biphényle; ou bien étant des cations compatibles capables de former des sels.

$$OR^{3} z^{2-}$$

$$O = P - CH_{2} - N H_{2} - CH_{2} - z^{1}$$

$$OR^{4} (Ia)$$

dans laquelle

 z^2 est un anion compatible, capable de former un sel; R^3 et R^4 sont identiques ou différents et représentent des atomes d'hydrogène ou des groupes alkyle inférieur ou aryle, pouvant être substitués, ou

20 biphényle;

Z¹ est un groupe cyano ou COOR⁵;

R⁵ peut avoir les mêmes définitions que celles données;

 ${ t R}^5$ peut avoir les mêmes définitions que celles données pour R, sauf en ce qui concerne un cation.

Dans les formules I et Ia, les composés

appréciés sont ceux dans lesquels Z et Z¹ sont respectivement des groupes COOR et COOR⁵. En ce qui concerne la formule (I), les composés appréciés sont ceux dans lesquels R, R¹ et R², identiques ou différents, sont des atomes d'hydrogène ou des cations compatibles. Des selsorganiques d'ammonium répondant à la formule (I), notamment ceux dans lesquels R est un cation dérivé de l'isopropylamine, donnent de bons résultats et sont disponibles dans le commerce. Des sels organiques de sulfonium ou de sulfoxyde (par exemple ceux dans lesquels R¹ et/ou R² sont le cation triméthylsulfonium ou triméthylsulfoxyde) con-

10

15

20

25

35

viennent également. Un exemple d'un composé répondant à la formule I ou Ia est le sel d'isopropylamine de la N-(phosphonométhyl) glycine qui est l'ingrédient actif dans l'herbicide mis sur le marché par Monsanto sous le nom commercial de Roundup.

En ce qui concerne la formule Ia, les composés appréciés sont ceux dans lesquels R³ et R⁴, identiques ou différents, représentent des groupes alkyle inférieur ou aryle, et dans lesquels Z¹ est un groupe COOR⁵, R⁵ étant un groupe alkyle inférieur ou aryle.

Les cations et anions compatibles d'un point de vue herbicide sont des cations ou anions faisant partie d'un sel de formule I ou Ia qui n'altèrent pas les propriétés herbicides du composé. La forme saline est généralement plus soluble dans l'eau et plus avantageuse que l'acide libre ou la base libre correspondant.

Des exemples de cations compatibles comprennent des cations de métaux alcalins comme le sodium ou le potassium, des cations de métaux alcalino-terreux, comme le calcium ou le magnésium ; des cations de cuivre, de zinc, de fer, de nickel, de manganèse, d'ammonium ou d'ammonium organiques, de phosphonium, de sulfonium ou de sulfoxyde, ces cations ayant de préférence un poids moléculaire inférieur à 300. Les cations organiques d'ammonium convenables comprennent des dérivés d'amines, notamment des amines aliphatiques, cycliques ou hétérocycliques ayant 1 ou 2 groupes amine, comme des alkylamines, des alkylène. amines, des alcénylamines et des alcanolamines. Des exemples de dérivés d'amines comprennent, mais à titre 30 non limitatif, la méthylamine, l'éthylamine, la n-propylamine, l'isopropylamine, la n-butylamine, l'isobutylamine, la sec.-butylamine, la n-amylamine, l'iso-amylamine, l'hexylamine, l'heptylamine, l'octylamine, la nonylamine, la décylamine, l'undécylamine, la dodécylamine, la tridécylamine, la tétradécylamine, la pentadécylamine,

l'hexadécylamine, l'heptadécylamine, l'octadécylamine, la méthyléthylamine, la méthylisopropylamine, la méthylhexylamine, la méthylnonylamine, la méthylpentadécylamine, la méthyloctadécylamine, l'éthylbutylamine, l'éthylheptyl-5 amine, l'éthyloctylamine, l'hexylheptylamine, l'hexyloctylamine, la diméthylamine, la diéthylamine, la di-n-propylamine, la diisopropylamine, la di-n-amylamine, la diisoamylamine, la dihexylamine, la diheptylamine, la dioctylamine, la triméthylamine, la triéthylamine, la tri-npropylamine, la triisopropylamine, la tri-n-butylamine, la triisobutylamine, la tri-sec.-butylamine, la tri-namylamine, la n-propanolamine, l'isopropanolamine, la diéthanolamine, la N,N'-diéthyléthanolamine, la N-éthylpropanolamine, la N-butyléthanolamine, l'allylamine, la n-butényl-2-amine, la n-pentényl-2-amine, la 2,3-15 diméthylbutényl-2-amine, la dibutényl-2-amine, la n-hexényl-2-amine et la propylènediamine, des amines aromatiques primaires, comme l'aniline, la méthoxyaniline, l'éthoxyaniline, l'ortho-, la méta- et la para-toluidine, la phénylènediamine, la 2,4,6-tribromoaniline, la benzi-20 dine, la naphtylamine, l'ortho-, la méta- et la parachloraniline, etc. ; des amines hétérocycliques comme la pyridine, la morpholine, la pipéridine, la pyrrolidine, l'indoline, l'azépine, etc.

Parmi les cations organiques de sulfonium et de sulfoxyde convenables, se trouvent des cations d'alkyle en C₁-C₁₀ (de préférence d'alkyle inférieur en C₁-C₅)-sulfonium et des cations d'alkyle en C₁-C₁₀ (de préférence d'alkyle inférieur)-sulfoxyde, comme le triméthylsulfonium, l'éthyldiméthylsulfonium, le tripropylsulfonium, le triméthylsulfoxyde, le triéthylsulfoxyde, etc. Ces sels sont décrits en particulier dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique N° 4 315 765. Les cations de phosphonium convenables comprennent, mais à titre non limitatif, ceux représentés par la formule

$$R^{a} \neq P - R^{c}$$

$$R^{d}$$

10

20

25

dans laquelle R^a, R^b et R^c, identiques ou différents, représentent des radicaux phényle ou alkyle en C₁ à C₁₀, de préférence alkyle inférieur. Ces sels sont décrits dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique N° 4 341 549. D'autres exemples de cations convenables sont décrits dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique N° 3 799 758. Des anions compatibles convenables comprennent, mais à titre non limitatif, les anions chlorure, bromure, fluorure, sulfate, sulfite, bisulfite, phosphate, orthophosphate, carbonate, bicarbonate, acétate, butyrate, benzoate, maléate, etc.

Les composés de formules (I) et (Ia) sont décrits, par exemple, dans les brevets des Etats-Unis d'Amérique N° 3 799 758, 3 835 000, 3 950 402, 4 067 719, 4 008 296, 4 147 719 et 4 369 142 qui sont mentionnés dans le présent mémoire à titre de référence.

Un grand nombre de composés métabolisés par les végétaux verts ou fonctionnant d'une manière équivalente à celle de la partie active (d'un point de vue phytotoxique) du glyphosate peut également être utilisé. Ces composés comprennent, par exemple, les composés représentés par les formules I et Ia, ainsi que par les formules suivantes.

$$O = P - CH^{2} - N - Z^{4}$$

$$OR^{2} \qquad R^{50}$$
(11)

10
$$OR^{1}$$
 OR^{1} OR^{1} OR^{1} OR^{1} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2} OR^{2}

20
$$R^{\frac{1}{2}}O = P - O - P = O$$
 (VII)
 $Z^{\frac{4}{2}} - NH - CH_{2} - CH_{2} - NH - Z^{\frac{4}{2}}$

FEUILLE DE REMPLACEMENT

dans lesquelles : z², R¹, R², R³ et R⁴ répondent aux définitions précitées ; z4 est un groupe CH₂CN ; CO NH OH (ou sa forme tautomère -C (OH) = N OH); CH, COOR, dans lequel R a la signification mentionnée précédemment; CO NR⁷R⁸, dans lequel R⁷ 5 et R⁸, identiques ou différents, possèdent également les mêmes significations que celles données pour R ; z³ est un groupe-CH₂-CN; -CO-NHOH (ou sa forme tautomère -C (OH) - NOH); -CH₂; - COOR⁵ ou -CO NR⁵R⁵ dans laquelle les différents groupes R⁵, identiques ou différents l'un de l'autre, possèdent l'une des significations mentionnées précédemment. R⁵⁰ est un groupe alkyle inférieur, alkoxy inférieur, hydroxy, alcanoyle inférieur, arylcarbonyle facultativement substitué, trifluoracétyle, alkylthio inférieur, 15 alcanoyle inférieur ; amino, alkylamino, nitro, nitroso ou un radical $-\cos^9$, $-\operatorname{OCH}$; \cos^{10} , $-\operatorname{CH}_2P(0)$ OR^{15} (OR^{25}) , $-\operatorname{S}(0)\operatorname{m-R}^{11}$, $-\operatorname{SO-X-R}^{11}$ ou $-\operatorname{CO-S}(0)\operatorname{m-R}^{12}$, dans lequel R9 est un groupe alkyle inférieur, alcényle inférieur, aryle facultativement substitué, R¹¹ est un 20 groupe alkyle inférieur ou aryle facultativement substitué; X représente-0-ou-S-; R¹² est choisi entre les groupes alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, aryle facultativement substitué; arylalkyle (inférieur), facultativement substitué; m est égal à 0, 1 ou 2; 25 R¹⁵, R²⁵ et R¹⁰ possèdent les mêmes significations que celles mentionnées ci-dessus pour R¹, R⁶ est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle inférieur ; un groupe aryle facultativement substitué ; aryle inférieur facultativement substitué ; arylalkyle inférieur facultativement 30 substitué; un groupe COOR ou -P (O) (OR3) (OR4) dans lequel R³, R⁴ et R⁵ répondent aux définitions précitées.

Les produits répondant aux formules II à VII ci-dessus sont en général connus et peuvent être préparés par des procédés connus ou bien des procédés similaires

35

10

à des procédés connus. Ces produits et procédés sont décrits dans les brevets des Etats-Unis d'Amérique N° 4 035 177, 4 175 946, 4 251 258, 4 231 782, 4 322 238, 4 322 239, 4 323 387, 4 300 942, 4 300 943; le mémoire descriptif de recherche des Etats-Unis d'Amérique N° 220 001 (Derwent N° 73821 E/35); le brevet du Royaume-Unis N° 2 090 596; le brevet belge N° 888 001; les brevets japonais N° 56139408, 57120595 et 57099597; la publication européenne N° 39 310; et la demande de brevet de la République Fédérale d'Allemagne N° 2 361 382. Les brevets et demandes de brevets précités sont mentionnés à titre de référence.

Dérivés (phénoxy substitué) benzolques

Parmi les dérivés (phénoxy substitué) benzolques

qui peuvent être utilisés dans la présente invention, se
trouvent des composés qui comprennent des acides 2-nitro5-phénoxy substitué-benzolques et leurs dérivés, répondant
à la formule (VIII) suivante :

 z^{5} $\infty - (0 - c R^{13} R^{14} - \infty)_{p} - z^{9}$ $z^{6} - (0 - c R^{13} R^{14} - \infty)_{p} - z^{8}$ z^{7}

dans laquelle:

Z⁶ représente un atome de chlore ou le groupe

CF₃;

Z⁵ représente un atome de chlore ou de fluor;

Z⁷ représente un atome d'hydrogène, de chlore

ou de fluor;

Z⁸ représente un atome de chlore ou un groupe

nitro;

p a la valeur 0 ou 1;

R¹³ et R¹⁴, identiques ou différents,

représentent des atomes d'hydrogène ou des

groupes méthyle ;

5

10

15.

20

25

30

35

Z⁹ représente un groupe hydroxy ou alkoxy (notamment alkoxy inférieur) ou OM (M étant un atome d'élément alcalin ou alcalino-terreux, plus particulièrement Na ou K) ou alkyl-(inférieur)-sulfonamide.

Parmi ces composés, on préfère les composés répondant à la formule VIII dans laquelle \mathbf{Z}^6 est un groupe $\mathbf{FC_3}$, \mathbf{Z}^8 est un groupe nitro, \mathbf{Z}_5 est un groupe CP, \mathbf{Z}_7 est un atome d'hydrogène, car ceux-ci satisfont plus particulièrement aux objectifs de la présente invention énumérés dans le préambule.

Parmi ceux-ci, on préfère :

- l'acifluorfen, qui est le composé où p = 0 et Z^9 est un groupe OH, ou bien les sels de potassium ou de sodium de l'acifluorfen ($Z^9 = OM$, M = Na ou K)

- le fomésafène, qui est le composé où p = 0 et z^9 est le N-méthylsulfonamide (-NH-SO₂CH₃) - le benzofluofène, où p = 1, R_{13} , $R_{14} = H$ et z^9 est un groupe OEt.

Parmi ces derniers, l'acifluorfen -sodium est préféré.

Conformément à la présente invention, les compositions agrochimiques nouvelles peuvent contenir des mélanges de matières actives et d'ingrédients classiques connus dans la pratique, comme des surfactants, des supports et des diluants. Si la composition contient deux substituants, l'herbicide systémique et le dérivé phénoxybenzolque, ou plus de deux substituants, il est souhaitable que les compositions précitées soient mélangées convenablement, de manière homogène et/ou uniforme, mélange auquel on peut parvenir au moyen d'une agitation particulière. Les compositions peuvent être mélangées en cuve ou prémélangées, en particulier prémélangées.

10

25

La présente invention concerne également un procédé de désherbage consistant à appliquer une quantité efficace d'une composition herbicide à des plantes qui doivent être détruites. Ce procédé de traitement est à but destructif, permettant en particulier la maîtrise de la croissance de mauvaises herbes et, éventuellement, leur anéantissement total ou partiel.

Les compositions herbicides ou mélanges de matières actives, tels qu'ils ont été décrits ci-dessus et sont utilisables conformément à la présente invention, sont appliqués de manière convenable aux feuilles des végétaux et, en particulier, aux mauvaises herbes à éliminer, par exemple, lorsque ces dernières présentent un feuillage vert.

Les compositions herbicides peuvent également être appliquées peu de temps avant la récolte afin de tuer les mauvaises herbes dont les racines persistent dans le sol après la récolte. Il est ainsi possible de planter peu de temps après la récolte sans avoir à effectuer des opérations mécaniques de désherbage (manuelles ou d'une autre manière). Cependant, ce procédé est réservé aux cas dans lesquels les herbicides appliqués ne sont pas rémanents et/ou sont sélectifs vis-à-vis de la culture à planter après la récolte.

En général, le composé systémique de type glyphosate est appliqué aux plantes à des doses de 0,3 à 0,9 kg/ha, de préférence d'environ 0,4 à environ 0,8 kg/ha et notamment d'environ 0,5 à environ 0,7 kg/ha.

Les composés de formule (VIII) sont utilisés comme des substances chimiques modifiant les membranes; une dose, comprise avantageusement entre environ 0,005 et environ 0,1 kg/ha et, de préférence, entre environ 0,02 et environ 0,08 kg/ha, est appliquée.

Le rapport pondéral herbicide de type phénoxy-35 benzoïque/herbicide de type glyphosate est compris entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50.

Au moyen des compositions de la présente

invention, on observe une lutte efficace contre les mauvaises herbes suivantes :

Dicotylédones: Xanthium, Ipomoea, Sesbania, Abutilon, Polygonum, Amaranthus, Chenopodium, Sinapis, Datura, Solanum, Euphorbia, Bidens, Galinsoga.

Monocotylédones : (graminées) Setaria, Echinochloa.

rend possible la lutte contre un large spectre de mauvaises herbes annuelles et vivaces, monocotylédones ou dicotylédones. Les mauvaises herbes peut être détruites par les procédés et les compositions de la présente invention, permettant une bonne mise en état du terrain pour le développement ultérieur de cultures telles que les céréales, le blé, le riz, le coton, le soja, les betteraves (notamment les betteraves à sucre), le tournesol, le colza, la canne à sucre, les cultures légumières, ainsi que pour l'obtention d'un désherbage efficace des cultures vivaces (vignes, vergers).

Le procédé et la composition conformes à la présente invention rendent également possible une lutte rapide contre des plantes, notamment des mauvaises herbes, l'effet herbicide devenant apparent et efficace peu de temps après le traitement (beaucoup plus tôt qu'avec l'herbicide de type glyphosate seul (lors de l'utilisation à des doses supérieures)).

25

30

35

Le procédé conforme à la présente invention permet également d'éviter le lessivage du glyphosate ou de ses dérivés. L'invention a également pour objet un procédé permettant d'éviter le lessivage du glyphosate ou de l'un de ses dérivés répondant à la formule (I) précitée, ledit procédé étant caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer le glyphosate ou l'un de ses dérivés de formule (I) en association avec un composé de formule (VIII), selon les

doses et les rapports pondéraux définis précédemment.

5

10

15

20

25

Lorsque le procédé de la présente invention est mis en pratique, les compositions herbicides contiennent le plus souvent un ou plusieurs ingrédients autres que les composés de type glyphosate et leurs dérivés (appelés ciaprès ingrédients actifs). Ces compositions, qui peuvent être utilisées comme agents herbicides, contiennent les ingrédients actifs en association avec les supports solides ou liquides acceptables en agriculture et les agents tensio-actifs acceptables en agriculture. Des supports inertes courants et des agents tensio-actifs courants peuvent être utilisés. Ces compositions font également partie de la présente invention.

Ces compositions peuvent également contenir d'autres ingrédients, comme des colloides protecteurs, des adhésifs, des épaississants, des agents thixotropes, des agents facilitant la pénétration, des activateurs, des stabilisants, des agents séquestrants, etc., ainsi que d'autres ingrédients actifs connus ayant des propriétés pesticides (en particulier des insecticides, des fongicides ou des herbicides) ou ayant des propriétés régulatrices de croissance des plantes. Plus généralement, les compositions utilisées dans la présente invention peuvent contenir tous les additifs solides ou liquides correspondant aux procédés habituels de formulation.

Dans la description suivante de la présente invention, les pourcentages sont exprimés sur une base pondérale, sauf spécification contraire.

Les activateurs sont des composés qui sont normalement non herbicides aux doses normales (environ 0,5 à environ 5 kg/ha) mais qui présentent une aptitude à accroître notablement l'activité herbicide des composés de type glyphosate. La plupart de ces activateurs sont bien connus. Certains activateurs sont des surfactants, tels qu'ils sont décrits ci-après, notamment des dérivés

polyéthoxylés de phénol, d'alcool ou d'amines. Certains activateurs sont des sels d'ammonium, notamment des chlorures, des sulfates, des phosphates inorganiques ou organiques d'ammonium. D'autres activateurs peuvent être utilisés. Les activateurs qui augmentent normalement l'activité herbicide des composés de type glyphosate sont également utiles dans la présente invention lorsque des dérivés d'acide phénoxynitrobenzolque sont utilisés. La quantité d'activateurs utilisée dans les compositions de la présente invention peut être comprise entre environ 0,1 % et environ 500 % de la quantité du composé de type glyphosate, et de préférence entre environ 50 et environ 350 %. Ce pourcentage dépend de la nature particulière des activateurs utilisés.

5

10

15

30

Les doses de composés utilisés dans la présente invention peuvent varier dans des larges limites, en particulier suivant la nature des plantes à supprimer et/ou du degré d'infestation des cultures par les mauvaises herbes.

En général, les compositions conformes à la présente invention contiennent habituellement environ 0,05 à environ 95 % d'un ou plusieurs ingrédients actifs conformes à la présente invention, environ 1 à environ 95 % d'un ou plusieurs supports solides ou liquides et, facultativement, environ 0,1 à environ 50 % d'un ou plusieurs agents tensio-actifs.

De préférence, les compositions renferment 10 % à 50 % en poids de l'ensemble des deux matières actives de formules (I) et (VIII), de préférence 15 % à 30 %.

Conformément à ce qui a été mentionné précédemment, les ingrédients actifs utilisés dans la présente invention sont généralement associés à des supports et, facultativement, des agents tensio-actifs.

35 Dans la description de l'invention, le terme

"support" désigne un ingrédient organique ou inorganique, naturel ou synthétique, auquel les ingrédients actifs sont associés afin de faciliter l'application à la plante, aux graines ou au sol. Ce support est donc généralement inerte et il doit être acceptable en agriculture, en particulier 5 vis-à-vis de la plante traitée. Le support peut être solide (argiles, silicates naturels ou synthétiques, silice, résines, cires, engrais solides, etc.) ou liquide (eau, alcools, en particulier le butanol); esters, en particulier l'acétate de méthylglycol; cétones, en 10 particulier la cyclohexanone et l'isophorone ; fractions pétrolières ; hydrocarbures paraffiniques ou aromatiques, en particulier les xylènes ; hydrocarbures aliphatiques chlorés, en particulier le trichloréthane, ou hydrocarbures aromatiques chlorés, en particulier les chlorobenzènes; 15 solvants hydrosolubles, comme le diméthylformamide, le diméthylsulfoxyde ou la N-méthylpyrrolidone ; gaz liquéfiés, etc.

L'agent tension-actif peut être un agent 20 émulsionnant, un agent dispersant ou un agent mouillant du type ionique ou non ionique ou bien un mélange de ces agents tensio-actifs. Des exemples comprennent des sels d'acides polyacryliques, des sels d'acides lignosulfoniques, des sels d'acides phénolsulfoniques ou naphtalènesulfo-25 niques, des produits de polycondensation d'oxyde d'éthylène avec des alcools gras, des acides gras ou des amines grasses, des phénols substitués (en particulier des alkylphénols ou des arylphénols), des sels d'esters d'acide sulfosuccinique, des dérivés de la taurine (en particulier des taurates d'alkyle), des esters phosphori-30 ques d'alcools ou de produits de polycondensation d'oxyde d'éthylène avec des phénols, des esters d'acides gras avec des polyols, et des dérivés à fonctionnalité sulfate, sulfonate et phosphate des composés ci-dessus. La présence d'au moins un agent tensio-actif est généralement appréciée. 35

Pour leur application, les ingrédients actifs utilisés dans la présente invention sont généralement sous forme de compositions. Ces compositions conformes à la présente invention sont par elles-mêmes sous différentes formes solides ou liquides. Des formes des compositions de la présente invention comprennent des poudres hydrosolubles (ayant une teneur en ingrédients actifs capable d'atteindre 80 %) et des granules hydrosolubles, en particulier ceux obtenus par extrusion, compactage, imprégnation d'un support granulaire, ou bien granulation en partant d'une poudre (la teneur en ingrédients actifs dans ces granules étant comprise entre environ 0,5 et environ 80 % dans ces derniers cas), et des solutions aqueuses.

10

15

20

25

30

35

Les solutions ou concentrés hydrosolubles (notamment poudres ou granules) comprennent également le plus souvent environ 5 à environ 80 % d'ingrédients actifs, tandis que les émulsions ou solutions qui sont prêtes à l'application contiennent généralement environ 0,01 à environ 20 % d'ingrédients actifs. En plus du solvant, les solutions ou concentrés peuvent contenir environ 2 à environ 50 % d'additifs convenables, comme des stabilisants, des agents tensio-actifs, des agents facilitant la pénétration, des inhibiteurs de corrosion, des colorants ou des adhésifs.

Des émulsions à n'importe quelle concentration requise, qui conviennent particulièrement pour l'application aux plantes, peuvent être obtenues à partir de ces concentrés par dilution avec de l'eau.

Toutes ces dispersions ou solutions ou mélanges aqueux pour pulvérisation peuvent être appliqués aux plantes des cultures à désherber par n'importe quel moyen convenable, par exemple par pulvérisation, aux taux qui sont généralement de l'ordre d'environ 100 à environ 1200 litres de mélange de pulvérisation par hectare.

Les compositions conformes à la présente

PCT/FR87/00423

10

30

invention sont convenablement appliquées à la végétation et, en particulier, aux mauvaises herbes à éliminer lorsque ces dernières présentent un feuillage vert.

Les exemples non limitatifs suivants illustrent la présente invention et la manière dont son application peut être effectuée en pratique.

Exemple 1 : Application de la composition herbicide après

la levée de différentes espèces de plantes

(en serre).

Des pots de 7 x 7 x 8 cm sont remplis de sable meuble pour cultures, et un certain nombre de graines, suivant la fonction de l'espèce de plante et l'épaisseur de la graine, est planté.

On recouvre ensuite les graines d'une couche de terre d'environ 3 mm d'épaisseur, et on laisse les graines germer jusqu'à ce qu'elles donnent naissance à une pousse à un stade convenable. Le stade de traitement pour les plantes du type graminée est le stade de la "formation de la deuxième feuille". Le stade de traitement des dicotylédones est le stade de "déploiement des cotylédons, et de développement de la première vraie feuille".

Les pots sont ensuite traités par pulvérisation d'une quantité correspondant à une dose d'application, en volume, de 500 1/ha, contenant les matières actives à leurs concentrations désirées. Le mélange pour pulvérisation contient un mélange pour cuve préparé en mélangeant :

- de l'eau,
- une solution aqueuse à 240 g/l d'acifluorfen sodium (la concentration en g/l, ainsi que les doses en g/ha, concerne la forme acide de l'acifluorfen),
- une solution aqueuse à 360 g/l de sel d'isopropylammonium de la N-phosphonométhylglycine (qui est la forme acide du glyophosate ; la concentration en g/l ainsi que les doses en g/ha, concernent la forme 35 acide), qui contient également 15 % de surfactant du type dérivé polyéthoxylé.

Différentes concentrations des matières actives du liquide de pulvérisation sont utilisées, correspondant à différentes doses des matières actives appliquées

5

10

35

Les pots traités sont ensuite placés dans des bacs destinés à recevoir de l'eau d'irrigation par subirrigation, et ils sont maintenus à température ambiante pendant 24 jours à une humidité relative de 70 %.

A 13 et 29 jours après traitement , on compte le nombre de plantes vivantes dans les pots traités par le liquide de pulvérisation contenant la matière active à tester, et on compte également le nombre de plantes vivantes dans un pottémoin traité suivant les mêmes conditions mais au moyen d'un liquide de pulvérisation ne contenant pas de matières actives. Le pourcentage égal à 100 % indique qu'il y a une destruction totale de l'espèce de plante considérée, et un pourcentage égal à 0 % indique que le nombre de plantes vivantes dans le pot traité est identique à celui dans le pot-témoin.

Les espèces de plantes utilisées dans l'exemple 1 sont : le liseron pourpre (<u>Ipomoea purpurea</u>) et le pourpier potager (Portulaca <u>oleracea</u>).

Les tests effectués mettent en évidence

l'effet herbicide remarquablement précoce des compositions conformes à la présente invention pour des traitements en post-levée. (voir les tableaux I, II en fin de description).

Exemple 2 : Expérimentation en champ

Le champ a été divisé en parcelles de 5 mètres 30 carrés. Plusieurs espèces ont été semées dans chaque parcelle, en rangées distantes de 15 cm. Ces espèces comprenaient les monocotylédones suivantes :

Folle avoine : Avena fatua (AVEFA)

Panic pied-de-coq : Echinochloa crus-galli (ECHCG)

Ray-grass : Lolium multiflorum (LOLMU)

Millet proso : Panicum miliaceum (PANMI)

et les mauvaises herbes dicotylédones suivantes :

Amarante réfléchie : Amaranthus retroflexus (AMARE)

Moutarde des champs : <u>Sinapis arvensis</u> (SINAR)

Lorsque toutes les plantes ont atteint au moins
le stade 2-3 feuilles, c'est-à-dire environ trois semaines
après le semis, des traitements ont été appliqués en
10 préparant des mélanges pour cuves d'ingrédients actifs
à des concentrations convenables et en les pulvérisant
sur les rangs de plantes à un volume de 500 l par hectare
afin d'obtenir les taux adéquats. Une parcelle non traitée
était placée en contiguité avec chaque parcelle traitée à
15 titre de comparaison et de notation. Les motations ont
été effectuées à plusieurs intervalles après le traitement
et sont exprimées en pourcentages de destruction de chaque
espèce, comparativement à la même espèce dans une parcelle
non traitée.

L'effet herbicide est observé 5 jours après traitement. Les mêmes ingrédients actifs et doses que dans l'exemple précédent ont été utilisés. Un effet herbicide précoce remarquable a été observé comme indiqué au tableau III en fin de description.

Dans cet exemple une pluie (20 mm d'eau) lessivait les plantes 15 heures après traitement.

Table I

adventice		no	acif	luorfen	: 10 g	/ha
and	glypho- sate	acifluor fen	Ipomoea		Portulaca	
of	doses		T+13	T+29	T+13	T+29
treat- ment	g/ha		0	0	10	10
Ipomoea T+13 T+29	125	0	0	0	1111111	1111111
Portulaca T+13 T+29	125	0 10		1111111	80 //////	////// 80
Ipomoea T+13 T+29	250	0	20 //////		1111111	1111111
Portulaca T+13 T+29	250	0 20		//////////////////////////////////////	98 //////	////// 95

Table II

adventice	glypho- sate	no acifluor fen	acif	luorfen	: 20 g	/ha
and dates			Ipomoea		Portulaca	
of.	doses	1	T+13	T+29	T+13	T+29
treat- ment	g/ha		0	0	20	10
Ipomoea	125					
T+13 T+29		0	11/1/1/	80	1111111	111111
Portulaca	125					
T+13 T+29		0 10	1111111	///////	90	///// 90
Ipomoea	250					
T÷13 T+29		0	98 //////	08		1111111
Portulaca T+13	250					
T+29		0 20	1111111	1111111	100	1/////

Table III

Active Ingredients	Doses g/ha	AVEFA	ECHCG	LOIMU	PANMI	AMARE	SINAR
acifluorfen sodium	50	9	7.5	6.5	7.5	25	22.5
mélange des deux active	200+5	27.5	35	37.5	37.5	60	40
glyphosate salt formu- lationsand acifluorfen sodium solu- tions.	400+5	70	67.5	62.5	67.5	70	65

REVENDICATIONS

- Composition herbicide comprenant au moins un herbicide de type glyphosate et au moins un herbicide de type phénoxybenzoïque, caractérisée en ce que le rapport pondéral herbicide de type phénoxybenzoïque/herbicide de type glyphosate est compris entre 1/12 et 1/80.
- Composition suivant la revendication 1, caractérisée en ce que le rapport pondéral herbicide de type phénoxybenzoīque/herbicide de type glyphosate est
 compris entre 1/15 et 1/50.
 - 3. Composition suivant la revendication 1, caractérisée en ce que l'herbicide de type glyphosate répond à la formule I

15
$$OR^{1}$$

$$0 = P - CH^{2} - NH - CH_{2} - Z$$

$$OR^{2}$$
(I)

dans laquelle

20 Z est un groupe cyano ou COOR;

R est un atome d'hydrogène cu bien est choisi entre les groupes alkyle inférieur, alcényle inférieur et alkoxyalkyle inférieur; aryle renfermant 6 à 10 atomes de carbone et portant facultativement 1 à 3 substituants choisis indépendamment entre les groupes alkyle inférieur, alkoxy inférieur, halogéno, trifluorométhyle, nitro et cyano; ou bien est un cation compatible, capable de former un sel;

R¹ et R² sont identiques ou différents,
30 étant des atomes d'hydrogène ou étant choisis entre les
groupes alkyle inférieur, aryle, aryle substitué, biphényle;
ou bien étant des cations compatibles, capables de former
des sels;

ou bien l'herbicide de type glyphosate répond à la formule 35 Ia

25

dans laquelle :

 ${\bf z}^2$ est un anion compatible, capable de former

un sel ;

R³ et R⁴ sont identiques ou-différents et représentent des atomes d'hydrogène ou des groupes alkyle inférieur ou aryle, alkyle inférieur ou aryle substitué ou biphényle;

Z' est un groupe cyano ou COOR ;

R⁵ est un atome d'hydrogène ou bien est

15 choisi entre les groupes alkyle inférieur, alcényle
inférieur et alkoxyalkyle inférieur ; aryle renfermant
6 à 10 atomes de carbone et portant facultativement 1 à
3 substituants choisis indépendamment entre les groupes
alkyle inférieur, alkoxy inférieur, halogéno, trifluoro20 méthyle, nitro et cyano ;

et l'herbicide de type phénoxybenzolque est un composé de formule VIII

$$z^{5} \qquad \infty - (0 - c R^{13} R^{14} - c \infty)_{p} - z^{9}$$

$$z^{6} - \sqrt{2} - c^{8} \qquad (VIII)$$

dans laquelle :

z⁶ représente un atome de chlore ou le

30 groupe CF₃;

 z^5 représente un atome de chlore ou de fluor ; z^7 représente un atome d'hydrogène, de chlore

ou de fluor ;

 \mathbf{z}^{8} représente un atome de chlore ou un groupe

35 hitro;

FEUILLE DE REMPLACEMENT

15

20

25

30

p a la valeur 0 ou 1;

R¹³ et R¹⁴ sont identiques ou différents et représentent des atomes d'hydrogène ou des groupes méthyle;

Z⁹ représente un groupe hydroxy, alkoxy ou alkyl-(inférieur)-sulfonamide, ou bien un groupe OM dans lequel M est un atome d'élément alcalin ou alcalinoterreux.

- 4. Composition suivant la revendication 3, caractérisée en ce que, pour les composés de formule (VIII), z^5 est un atome de chlore, z^6 est un groupe CF_3 , z^7 est un atome d'hydrogène, z^8 est un groupe nitro.
- 5. Composition suivant la revendication 4, caractérisée en ce que les composés de formule (VIII) sont choisis parmi : le fomésafène, le benzofluofène, le lactofène et de préférence l'acifluorfen ou un de ses sels de sodium ou de potassium, et, plus particulièrement, l'acifluorfen-sodium.
- 6. Composition suivant l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle est sous la forme d'un mélange prêt à l'emploi.
- 7. Procédé de traitement des mauvaises herbes en post-levée, consistant à appliquer sur celles-ci une quantité efficace d'un herbicide de type glyphosate et une quantité d'un herbicide de type phénoxybenzoïque, caractérisé en ce que la dose herbicide de type glyphosate est comprise entre 0,3 et 0,9 kg/ha, de préférence entre 0,4 et 0,8 kg/ha et avantageusement entre 0,5 et 0,7 kg/ha, et la dose d'herbicide de type phénoxybenzoïque est comprise entre 0,005 et 0,1 kg/ha, de préférence entre 0,02 et 0,08 kg/ha, le rapport pondéral herbicide de type phénoxybenzoïque/herbicide de type glyphosate étant comprise entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50.
- 8. Procédé de traitement des mauvaises herbes 35 à but destructif, permettant en particulier la maîtrise

10

15

20

25

30

de la croissance desdites mauvaises herbes et, éventuellement, leur anéantissement total ou partiel, lesdites mauvaises herbes étant en fin de cycle végétatif et/ou ayant une croissance ralentie par des températures basses et/ou une humidité faible, lesdits procédés consistant à appliquer sur lesdites mauvaises herbes une quantité efficace d'un herbicide de type glyphosate et une quantité d'un herbicide de type phénoxybenzoīque, caractérisé en ce que la dose d'herbicide de type glyphosate est comprise entre 0,3 et 0,9 kg/ha, de préférence entre 0,4 et 0,8 kg/ha et avantageusement entre 0,5 et 0,7 kg/ha, et la dose d'herbicide de type phénoxybenzoïque est comprise entre 0,005 et 0,1 kg/ha, de préférence entre 0,02 et 0,08 kg/ha, le rapport pondéral herbicide de type phénoxybenzoīque/herbicide de type glyphosate étant compris entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50.

9. Procédé pour éviter le lessivage d'un herbicide de type glyphosate par des pluies éventuelles après son application en post-levée des mauvaises herbes, consistant à appliquer sur lesdites mauvaises herbes une quantité efficace d'un herbicide de type phénoxybenzoïque, caractérisé en ce que la dose d'herbicide de type glyphosate est comprise entre 0,3 et 0,9 kg/ha, de préférence entre 0,4 et 0,8 kg/ha et avantageusement entre 0,5 et 0,7 kg/ha, et la dose d'herbicide de type phénoxybenzoïque est comprise entre 0,005 et 0,1 kg/ha, de préférence entre 0,02 et 0,08 kg/ha, le rapport pondéral herbicide de type glyphosate étant comprise entre 1/12 et 1/80, de préférence entre 1/15 et 1/50.

10. Composition à base d'un herbicide de type glyphosate à bonne résistance au lessivage par la pluie, notamment lorsqu'elle est présente sur des feuilles de végétaux, caractérisée en ce qu'elle est conforme à l'une quelconque des revendications 1 à 5.

- 11. Composition à base d'un herbicide de type glyphosate à forte activité à l'égard des végétaux en fin de cycle végétatif et/ou à croissance ralentie, caractérisée en ce qu'elle est conforme à l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 12. Composition suivant l'une quelconque des revendications 1 à 5, destinée à être diluée dans l'eau en vue de son application sur des végétaux, caractérisée en ce qu'elle comprend 10 % à 50 % en poids de l'ensemble des deux matières actives de formule (I) et (VIII), de préférence 15 à 30 %.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 87/00423

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classification symbols apply, indicate all) o								
According	to Internati	onal Patent Classification (IPC) or to both Nation 1 N 57/20; A 01 N 57/22; // (A	nal Classification and IPC A 01 N 57/20, 41:08,39:	:02)				
Int.C	14:(A 0	1 N 57/22,41:08,39:02)						
II. FIELDS	II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7							
<u> </u>	- Curtom I		lassification Symbols					
Classification	on System	<u> </u>	assincedon Cymoo.C					
Int.C	L ⁴							
		Documentation Searched other the to the Extent that such Documents a	an Minimum Documentation re Included in the Fields Searched ^o					
	-							
III. DOCL	IMENTS C	OMSIDERED TO BE RELEVANT Of the comment, 11 with indication, where appropriate the comment of th	ancista of the relevant massages 12	Relevant to Claim No. 13				
Category *	<u>' </u>							
, X	s 3	403607(CHEVRON RESEARCH CO. ee page 7, line 1- page 10,1 5- page 12, line 6; claims ited in the application	.)27 September 1984, line 27;page 10,line	1-12				
x	s 2	0192583(RHONE-POULENC AGRO ee page 2,line 6 - page 3,1 -6;page 5,lines 1-7;page 20 laims	line 23;page 4,lines	1–12				
A		0144137(STAUFFER CHEMICAL (age 4,lines 5-12;claims	CO.)12 June 1985,see	1–12				
A	EP,Al,	0143547(CHEVRON RESEARCH CO	0.)05 June 1985,	1-12				
A	US,A,4	.364767(S.T.D.GOUGH)21 Decer hole document	mber 1982,see the	1–12				
								
7.11		•						
"A" do co "E" ea fill "L" do wi cit cit "O" do rp" do	cument defination of the cument which is cited attion or other means ocument public than the cument public than the	ining the general state of the art which is not be of particular relevance ent but published on or after the international ich may throw doubts on priority claim(s) or to establish the publication date of another er special reason (as specified) erring to an oral disclosure, use, exhibition or ollshed prior to the international filing date but priority date claimed	"T" later document published after to priority date and not in conflicted to understand the principl invention "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art. "4" document member of the same	ce; the claimed invention cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docuobvious to a person skilled				
	TIFICATION	ompletion of the International Search	Date of Mailing of this International Sc	earch Report				
1		1988(11.02.88)	06 April 1988(06.04					
Internation	onal Search	ing Authority	Signature of Authorized Officer					
EUROPI	EAN PAT	ENT OFFICE	<u> </u>					

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 8700423 SA 19411

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 01/03/88

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO-A- 8403607	27-09-84	AU-A- 2698384 EP-A- 0138945 AU-B- 561761	09-10-84 02-05-85 14-05-87
EP-A- 0192583	27-08-86	GB-A,B 2169806 FR-A,B 2576181 AU-A- 5259586 JP-A- 61172805	23-07-86 25-07-86 31-07-86 04-08-86
EP-A- 0144137	12-06-85	AU-A- 3472084 JP-A- 60109507	09-05-85 15-06-85
EP-A- 0143547	05-06-85	AU-A- 3148384	02-05-85
US-A- 4364767	21-12-82	٠٠٠٠	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demando Internationale N- PCT/FR 87/00423

1	EMENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indique	r tous) '			
Solon la ci	assification internationale des brovets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB A 01 N 57/20; A 01 N 57/22; //(A 01 N 57/20, (A 01 N 57/22, 41:08, 39:02)	41:08,39:02)			
II. DOMA	ines sur lesquels la recherche a porté				
	Documentation minimale consultée ⁶				
Système d	de classification Symboles de classification				
CIB	4 A 01 N				
	Documentation consultée autro que la documentation minimale dans la mosure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté 9				
III. BOCU	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10				
Catégorie °	Identification des documents cités, 13 avec indication, si nécessaire, des passages pertinents 12	Nº dos revendications			
х.	WO, A, 8403607 (CHEVRON RESEARCH CO.) 27 septembre 1984, voir page 7, ligne 1 - page 10, ligne 27; page 10, ligne 35 - page 12, ligne 6; revendications cité dans la demande	1-12			
X	EP, A1, 0192583 (RHONE-POULENC AGROCHIMIE) 27 août 1986, voir page 2, ligne 6 - page 3, ligne 23; page 4, lignes 2-6; page 5, lignes 1-7; page 20, lignes 1-5 et 17-29; revendications				
А	EP, Al, 0144137 (STAUFFER CHEMICAL CO.) 12 juin 1985, voir page 4, lignes 5-12; revendications	1-12			
A	EP, A1, 0143547 (CHEVRON RESEARCH CO.) 5 juin 1985, voir les revendications	1-12			
A	US, A, 4364767 (S.T.D. GOUGH) 21 décembre 1982, voir le document en entier	1-12			
	D D C M # C G G G G G G G G G G G G G G G G G G				
a A D doc cor a E D doc a L D doc pric aut a O D doc unc a P D doc pot	ries apáciales de documents citás: ** cument définisamt l'état général de la technique, non naidéré comme particulièrement portanent cument antériour, mais publié à la date de dépét interna- nai eu après, cotte date cument pouvant joter un deute aur une revendication de pricipe ou la théorie constité ou cité paur déterminer la date de publication d'une re citation eu pour une raison opéciale (toile qu'indiquée) cument publié avant la date de dépét international, mais cument publié avant la date de dépét international, mais current à la date de prierité revendiquée 11 février 1988 4 T » decument ultériour publié posté international ou à la date de à l'état de la technique portinent le principe ou la théorie constité avenument pour une raison opéciale (toile qu'indiquée) consposition ou tous nutres moyens cument publié avant la date de dépét international, mais car » decument ultériour publié posté international ou à la date de avenument particulièrement per constituer avenument particulièrement per de cument particulièrement avenument particulièrement per de cument particulièrement avenument particulièrement per de cument particulièrement avenument per de cument particulièrement avenument particulièrement per de cument particulièrement avenument per de la date de particulièrement avenument peut ditre de la date de privation de cument particulièrement avenument per de la date de particulièrement avenument peut ditre de la date de partic	ioritò ot n'appartenent pas, mais citò pour comprandre uent la baso do l'invention tinont: l'invention revendi-omme neuvolto ou commo riment: l'invention revento commo impliguant une umont ost associé à un ou môme naturo, cetto combiparsonno du môtior. Idmo familio do brovets			
Administra	tion chargée de la recherche internationale Signajure du fenctionnaire autorigé				
		VAN DER PUTTEN			

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 8700423 SA 19411

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de

recherche international visé ci-dessus. Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 01/03/88 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO-A- 8403607	27-09-84	AU-A- 26983 EP-A- 01389 AU-B- 5617	45 02-05-85
EP-A- 0192583	27-08-86	GB-A,B 21698 FR-A,B 25761 AU-A- 52595 JP-A- 611728	81 25-07-86 86 31-07-86
EP-A- 0144137	12-06-85	AU-A- 347203 JP-A- 601095	
EP-A- 0143547	05-06-85	AU-A- 31483	84 02-05-85
US-A- 4364767	21-12-82	Aucun	